JP-A No. 2002-309116

[Abstract] (To be amended)
[Problem]

To provide a novel compound having absorption characteristics excellent in color reproducibility as a dye of any one of three primary colors and sufficient fastness to light, heat, moisture and an oxidizing gas in an environment, and various types of coloring compositions such as an ink composition affording a material for forming a colored image excellent in hue and fastness, an inkjet ink, an ink sheet for a thermal transfer recording material, a color filter, and a color toner for electrophotography.

[Means for Resolution]

Provided is an azo compound represented by the following general formula 1:

$$\begin{array}{c|c} Z_1 & A_{11} - A_{12} & B_{14} \\ \hline & & \\ & &$$

wherein Z_1 represents an atomic group necessary for forming a heterocycle;

 A_{11} and A_{12} each represent carbon or nitrogen;

 R_{11} to R_{14} each represent at least one atom or one group selected from the group consisting of: hydrogen, an alkyl group, a cycloalkyl group, an aralkyl group, an alkenyl group, an aryl

group, a heterocyclic group, a sulfonyl group, an acyl group, a carboxyl group, and a carbamoyl group, wherein such substituents may each be further substituted; at least one of R_{11} and R_{12} represents an aryl group or a heterocyclic group; and none of R_{13} and R_{14} represents hydrogen.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-309116 (P2002-309116A)

(43)公開日 平成14年10月23日(2002.10.23)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C 0 9 B 29/09		C 0 9 B 29/09	C 2C056
			B 2H086
B 4 1 J 2/01		B41M 5/00	E 4J039
B 4 1 M 5/00		C 0 9 D 11/00	
C 0 9 D 11/00		B 4 1 J 3/04 1	0 1 Y
		審査請求 未請求 請求項の	数6 OL (全20頁)
(21)出願番号	特願2001-110335(P2001-110335)	(71)出願人 000005201	
(00) (UES E	W-24077 4 H 0 H (0004 4 0)	富士写真フイルムを	
(22)出願日	平成13年4月9日(2001.4.9)	神奈川県南足柄市中	P沼210番地
		(72)発明者 花木 直幸	
			中沼210番地 富士写真
		フイルム株式会社内	4
		(72)発明者 藤原 淑記	
			中沼210番地 富士写真
		フイルム株式会社内	3
		(74)代理人 100105647	
		弁理士 小栗 昌平	7 (外4名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アゾ化合物、着色組成物、インク組成物、及びインクジェット記録方法

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 三原色色素として色再現性に優れた吸収特性と、光、熱、湿度および環境中の酸化性ガスに対し十分な堅牢性とを有する新規化合物、ならびに色相と堅牢性に優れた着色画像形成材料を与えるインク組成物、インクジェット用インク、感熱転写記録材料におけるインクシート、カラーフィルター、及び電子写真用のカラートナーなどの各種着色組成物を提供する。

【解決手段】 一般式1のアゾ化合物。

$$Z_1$$
 N=N R_{12} N=N R_{13} R_{13} R_{13} R_{14} R_{15} R_{15}

(Z」はヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。 A」1 およびA」2は炭素または窒素を表す。R」1~ R」4は水素、アルキル基、シクロアルキル基、アラル キル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スル ホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基 を表し、各置換基はさらに置換されてもよい。ただしR $_{11}$ 、 $_{R12}$ の少なくとも一方はアリール基またはヘテロ環基である。また $_{R13}$ と $_{R14}$ は共に水素ではない。)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表されるアゾ化合 物。

1

【化1】

式中、乙」は炭素原子と硫黄原子とともにヘテロ環を形 成するのに必要な原子群を表す。A11およびA12は各々 独立に炭素原子または何れか一方が窒素原子を表す。R 11、R₁₂、R₁₃およびR₁₄は各々独立して水素原子、ア ルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニ ル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル 基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、各置換基 はさらに置換されてもよい。ただし、R₁₁、R₁₂の少な くとも一方は置換もしくは無置換のアリール基またはへ テロ環基である。またR13とR14は共に水素原子ではな

【請求項2】 下記一般式(2)で表される請求項1に 記載のアゾ化合物。

【化2】

式中、2₂は炭素原子と硫黄原子とともにヘテロ環を形 成するのに必要な原子群を表す。R₂₁は置換もしくは無 置換のアリール基またはヘテロ環基であり、R23、R24 は各々独立して水素原子、アルキル基、シクロアルキル 基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ 環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カル バモイル基を表し、各置換基はさらに置換されてもよ い。R25およびR26は各々独立に一価の置換基を表す。

下記一般式(3)で表される請求項2に 【請求項3】 記載のアゾ化合物。

【化3】

式中、Zaは炭素原子と硫黄原子とともにヘテロ環を形 成するのに必要な原子群を表す。R31は置換もしくは無 置換のアリール基またはヘテロ環基であり、R 33はアル 50 色相が良好であること、光、熱、環境中の活性ガス (N

キル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル 基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル 基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、R35およ びRseは各々独立に一価の置換基を表す。

【請求項4】 請求項1~3のいずれかに記載のアゾ化 合物を含有する着色組成物。

【請求項5】 着色組成物が、インク組成物、インクジ ェットインクのいずれかである請求項4に記載の着色組 成物。

10 【請求項6】 支持体上に白色無機顔料粒子を含有する インク受容層を有する受像材料上に、請求項5に記載の インクジェットインクを用いて画像形成することを特徴 とするインクジェット記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なアゾ化合 物、該化合物を含有する着色組成物、インクジェットイ ンク及びインクジェット記録方法に関するものである。

[0002]

40

【従来の技術】近年、画像記録材料としては、特にカラ 一画像を形成するための材料が主流であり、具体的に は、インクジェット方式の記録材料、感熱転写方式の記 録材料、電子写真方式の記録材料、転写式ハロゲン化銀 感光材料、印刷インク、記録ペン等が盛んに利用されて いる。また、撮影機器ではCCDなどの撮像素子におい て、ディスプレーではLCDやPDPにおいてカラー画 像を記録・再現するためにカラーフィルターが使用され ている。これらのカラー画像記録材料やカラーフィルタ ーでは、フルカラー画像を再現あるいは記録するため 30 に、所謂、加色法や減色法の3原色の色素が使用されて いるが、好ましい色再現域を実現できる吸収特性を有 し、かつ様々な使用条件、環境条件に耐えうる堅牢な色 素が望まれる。

【0003】インクジェット記録方法は、材料費が安価 であること、高速記録が可能なこと、記録時の騒音が少 ないこと、更にカラー記録が容易であることから、急速 に普及し、更に発展しつつある。インクジェット記録方 法には、連続的に液滴を飛翔させるコンティニュアス方 式と画像情報信号に応じて液滴を飛翔させるオンデマン ド方式が有り、その吐出方式にはピエゾ素子により圧力 を加えて液滴を吐出させる方式、熱によりインク中に気 泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた 方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式 がある。また、インクジェット記録用インクとしては、 水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)イン クが用いられる。

【0004】このようなインクジェット記録用インクに 用いられる色素に対しては、溶剤に対する溶解性あるい は分散性が良好なこと、高濃度記録が可能であること、

Ox、オゾン等の酸化性ガスの他SOxなど)に対して 堅牢であること、水や薬品に対する堅牢性に優れている こと、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと、 インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこ と、純度が高いこと、更には、安価に入手できることが 要求されている。

【0005】しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たす色素を捜し求めることは、極めて難しい。特に、良好なマゼンタ色相を有し、光および環境中の活性ガス、中でもオゾンなどの酸化性ガスに対して堅牢な色 10素が強く望まれている。

【0006】従来、アゾ色素のカップリング成分としてフェノール、ナフトール、アニリン等が広く使用されてきている。これらのカップリング成分により得られる色相の良好なアゾ色素として、特開平11-209673号、特登第3020660号等に開示された色素が知られているが、光堅牢性が劣るという問題点を有する。これを改良するものとして最近良好な色相を有し光堅牢性を向上させた色素が特願2000-220649に開示されている。しかし上記特許で知られている色素は何れ20もオゾンなどの酸化性ガスに対する堅牢性は極めて不十分である。

【0007】ヘテロ環ジアゾ成分とピリジンをカップリング成分とするアゾ色素は、特開昭51-83631号、同49-74718号、同58-101158号、同2000-280635号、特公52-46230号、欧州特許第23309号、ドイツ特許第2719079号、同2307444号、同2513949号、同2525505号、同2832020号公報などに示されているが、本発明の特定の分子骨格を有するピリジン30をカップリング成分とするアゾ化合物は全く知られていない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来 の上記問題点を解決し、以下の目的を達成することを課 題とする。即ち、本発明は、

- 1) 化学・医薬・農薬有機化合物中間体となり得る特定 の構造を有する新規な化合物を提供し、
- 2) 三原色の色素として色再現性に優れた吸収特性を有し、かつ光、熱、湿度および環境中の酸化性ガスに対し 40 て十分な堅牢性を有する新規な化合物を提供し、
- 3) 色相と堅牢性に優れた着色画像形成材料を与えるインク組成物、インクジェット用インクなどの各種着色組成物を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、オゾン等の酸化性ガスに対して良好な色相と堅牢性の高い化合物について検討の結果、従来のフェノール、ナフトール、アニリン等のカップリング成分から脱却して、含窒素へテロ環化合物をカップリング成分として用いた、従来知 50

られていない特定の分子骨格を有する下記一般式 (1) で表されるアゾ化合物を発明するに到達したものであ る。

【0010】本発明の上記課題は、下記化合物により解決される。即ち、

(1) 下記一般式(1) で表されるアゾ化合物。

[0011]

【化4】

【0012】式中、 Z_1 は炭素原子と硫黄原子とともに ヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。 A_{11} および A_{12} は各々独立に炭素原子または何れか一方が窒素原子を表す。 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{13} および R_{14} は各々独立して水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、各置換基はさらに置換されてもよい。ただし、

 R_{11} 、 R_{12} の少なくとも一方は置換もしくは無置換のアリール基またはヘテロ環基である。また R_{13} と R_{14} は共に水素原子ではない。

【0013】(2)下記一般式(2)で表される(1)に記載のアゾ化合物。

[0014]

【化5】

【0015】式中、 Z_2 は炭素原子と硫黄原子とともにへテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。 R_{21} は置換もしくは無置換のアリール基またはヘテロ環基であり、 R_{23} 、 R_{24} は各々独立して水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、各置換基はさらに置換されてもよい。 R_{25} および R_{26} は各々独立に一価の置換基を表す。

【0016】(3)下記一般式(3)で表される(2)に記載のアゾ化合物。

[0017]

【化6】

【0018】式中、23は炭素原子と硫黄原子とともに ヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表す。R31は置 換もしくは無置換のアリール基またはヘテロ環基であ り、R33はアルキル基、シクロアルキル基、アラルキル 10 基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニ ル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表 し、R35およびR36は各々独立に一価の置換基を表す。

【0019】(4)(1)~(3)のいずれかに記載の アゾ化合物を含有する着色組成物。

【0020】(5)着色組成物が、インク組成物、イン クジェットインクのいずれかである(4)に記載の着色 組成物。

【0021】(6)支持体上に白色無機顔料粒子を含有 するインク受容層を有する受像材料上に、(5)に記載 20 のインクジェットインクを用いて画像形成することを特 徴とするインクジェット記録方法。

[0022]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明 する。なお本明細書において「~」はその前後に記載さ れる数値を、それぞれ最小値および最大値として含む範 囲を示す。

【0023】本発明の下記一般式(1)で表されるアゾ 化合物について詳しく説明する。 Z₁は炭素原子と硫黄 原子とともにヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表 30 す。前記ヘテロ環の具体例としては、チオフェン環、チ アゾール環、ベンゾチアゾール環、イソチアゾール環、 ベンゾイソチアゾール環、1,3,4-チアジアゾール 環、1,2,4-チアジアゾール環が好ましい。なかで も、チアゾール環、ベンゾチアゾール環、イソチアゾー ル環、ベンゾイソチアゾール環、1、3、4ーチアジア ゾール環、1,2,4-チアジアゾール環がより好まし く、イソチアゾール環、1,3,4-イソチアゾール 環、1,2,4ーイソチアゾール環がさらに好ましく、 イソチアゾール環が最も好ましい。前記ヘテロ環は、任 40 ベンジル基、および2-フェネチル基が含まれる。 意の位置に置換基を有していても良い。また、窒素原子 を含むヘテロ環の場合には、4級化されていても良い。

[0024]

【化7】

【0025】A11およびA12は各々置換基を有していて もよい炭素原子または少なくとも一方が窒素原子を表 す。A11およびA12が共に炭素原子である骨格が最も好 ましい。

【0026】A11およびA12が炭素原子の場合の置換基 としては、下記に詳述するR11、R12、R13およびR14 の置換基、およびシアノ基であり、より好ましくは各々 独立に水素原子、炭素数1から3までのアルキル基、置 換または無置換のカルボキシル基 (さらに炭素数1から 3までのアルキル基により置換されてもよい)、カルバ モイル基、シアノ基である。

【0027】R₁₁、R₁₂、R₁₃およびR₁₄は各々独立し て水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキ ル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホ ニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を 表し、各置換基はさらに置換されていてもよい。以下 に、R11、R12、R13およびR14における上記置換基に ついて詳述する。

【0028】前記アルキル基には、置換および無置換の アルキル基が含まれる。前記アルキル基は、炭素原子数 が1~12のアルキル基が好ましく、より好ましくは炭 素原子数1~6のアルキル基が好ましい。前記置換基の 例には、ヒドロキシル基、アルコキシ基、シアノ基、ハ ロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。アル キル基の例には、メチル、エチル、ブチル、イソプロピ ル、tーブチル、ヒドロキシエチル、メトキシエチル、 シアノエチル、トリフルオロメチル、3-スルホプロピ ルおよび4-スルホブチルが含まれる。

【0029】前記シクロアルキル基には、置換および無 置換のシクロアルキル基が含まれる。前記シクロアルキ ル基としては、炭素原子数が5~12のシクロアルキル 基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基 が含まれる。前記シクロアルキル基の例には、シクロへ キシル基が含まれる。

【0030】前記アラルキル基としては、置換基を有す るアラルキル基および無置換のアラルキル基が含まれ る。前記アラルキル基としては、炭素原子数が7~12 のアラルキル基が好ましい。前記置換基の例には、イオ ン性親水性基が含まれる。前記アラルキル基の例には、

【0031】前記アルケニル基には、置換および無置換 のアルケニル基が含まれる。前記アルケニル基として は、炭素原子数が5~12のアルケニル基が好ましい。 前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前 記アルケニル基の例には、ビニル基、アリル基等が含ま

【0032】前記アリール基には、置換および無置換の アリール基が含まれる。前記アリール基としては、炭素 原子数が7~12のアリール基が好ましい。前記置換基 50 の例には、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、

アルキルアミノ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリール基の例には、フェニル、pートリル、pーメトキシフェニル、oークロロフェニルおよびmー(3-スルホプロピルアミノ)フェニルが含まれる。

【0033】前記ヘテロ環基には、置換基を有するヘテロ環基および無置換のヘテロ環基が含まれる。前記ヘテロ環基としては、5員または6員環のヘテロ環基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記ヘテロ環基の例には、2ーピリジル基、2ーチエニル基、2ーチアゾリル基、2ーベンゾチアゾリル基 10 および2ーフリル基が含まれる。

【0034】前記スルホニル基としては、メタンスルホニル基およびフェニルスルホニル基等が含まれる。

【0035】前記アシル基には、置換および無置換のアシル基が含まれる。前記アシル基としては、炭素原子数が1~12のアシル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシル基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる。

【0036】R₁₁、R₁₂、R₁₃およびR₁₄は各々独立に水素原子、炭素数1~8のアルキル基、アリール基、スルホニル基、アシル基、ヘテロ環基が好ましく、スルホニル基、アシル基、アリール基、ヘテロ環基がより好ましい。ただし、R₁₁、R₁₂の少なくとも一方はアリール基またはヘテロ環基である。また、R₁₃とR₁₄は共に水素原子ではない。

【0037】上記のなかでも、R1とR3はアリール基またはヘテロ環基、R2は水素原子の場合が最も好ましい。また、R1とR3のアリール基は、置換基を有するアリール基である場合が特に好ましい。上記アリール基の置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、アリーロ 30 キシ基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、スルホ基、ハロゲン原子、スルファモイル基、カルバモイル基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アシルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アシル基などが挙げられる。

【0038】本発明の下記一般式(2)で表されるアゾ 40 化合物について詳しく説明する。 Z₂は前記 Z₁と同様に、炭素原子と硫黄原子とともにヘテロ環を形成するのに必要な原子群を表し、好ましい範囲も同様である。

[0039]

【化8】

【0040】R21は置換もしくは無置換のアリール基またはヘテロ環基であり、R23、R24は各々独立して水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル基、カルバモイル基を表し、各置換基はさらに置換されていてもよい。さらに置換する基として好ましくは、炭素数1~20の直鎖または分岐のアルキル基(メチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル、オクチルなど)、炭素数1~20の直鎖または分岐のアルコキシ基(メトキシ、エトキシ、プロ・ポオキシ、ブトキシなど)、もしくはイオン性親水性基(カルボキシル基、スルホ基またはその塩)が挙げられる。

20 【0041】R₂₅およびR₂₆は各々独立に一価の置換基を表す。該置換基として好ましくはシアノ基、上記に詳述したR₁₁、R₁₂、R₁₃およびR₁₄と同義であり、より好ましくは各々独立に水素原子、炭素数1から3までのアルキル基、置換または無置換のカルボキシル基(さらに炭素数1から3までのアルキル基により置換されてもよい)、カルバモイル基、シアノ基である。前記R₂₅の好ましい置換基は、水素原子、炭素数1から3までのアルキル基、カルボキシル基(さらに炭素数1から3までのアルキル基により置換されてもよい)であり、前記R₃₀の好ましい置換基は、水素原子、カルバモイル基、シアノ基である。

【0042】本発明の下記一般式(3)で表されるアゾ 化合物について詳しく説明する。 Z₃は前記 Z₁と同様 に、炭素原子と硫黄原子とともにヘテロ環を形成するの に必要な原子群を表し、好ましい範囲も同様である。

[0043]

【化9】

【0044】R₃₁は、置換もしくは無置換のアリール基 またはヘテロ環基であり、R₃₃はアルキル基、シクロア ルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリール基、 ヘテロ環基、スルホニル基、アシル基、カルボキシル 基、カルバモイル基を表し、上記置換基はさらに置換さ れていてもよい。さらに置換する基として好ましくは、

50 炭素数1~20の直鎖または分岐のアルキル基 (メチ

ル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル、オクチルな ど)、炭素数1~20の直鎖または分岐のアルコキシ基 (メトキシ、エトキシ、プロポオキシ、ブトキシな ど)、もしくはイオン性親水性基(カルボキシル基、ス ルホ基またはその塩)が挙げられる。

【0045】R₃₅およびR₃₆は各々独立に一価の置換基 を表す。該置換基として好ましくはシアノ基、上記に詳 述したR₁₁、R₁₂、R₁₃およびR₁₄と同義であり、前記 R35の好ましい置換基は、前記R25と同様に、水素原 子、炭素数1~3のアルキル基、カルボキシル基(さら 10 ゾ染料を形成する各工程によって製造される。 に炭素数1から3までのアルキル基により置換されても よい)である。前記R36の好ましい置換基は、前記R26 と同様に、水素原子、カルバモイル基、シアノ基であ る。

【0046】本発明の一般式(3)で表されるアゾ化合 物において、R31およびR33が一価の置換基により置換 されたフェニル基が好ましい。特に好ましいのはR31が アルキル基、アルコキシ基、またはイオン性親水性基の いずれかにより置換されたフェニル基であり、R33がア ルキル基、または、アルキル基、アルコキシ基、もしく 20 等に記載されている方法で合成することが出来る。 はイオン性親水性基のいずれかにより置換されたフェニ ル基の場合である。前記R31の好ましい置換基は、炭素 数1~20の直鎖または分岐のアルキル基(メチル、エ チル、プロピル、ブチル、ヘキシル、オクチルなど)、 炭素数1~20の直鎖または分岐のアルコキシ基 (メト

キシ、エトキシ、プロポオキシ、ブトキシなど)、もし くはイオン性親水性基 (カルボキシル基、スルホ基また はその塩)が挙げられる。前記 R 33の好ましい置換基 は、前記R31の好ましい置換基と同様である。

【0047】以下に、本発明のアゾ化合物の合成法につ いて詳述する。一般式(1)は、

a) ヘテロ環1級アミンと、ジアゾ化剤とを反応させて ジアゾニウム塩を形成し、b) 前記ジアゾニウム塩をカ ップリング剤と反応させて、一般式(1)で表されるア

【0048】ヘテロ環1級アミンからジアゾニウム塩を 形成する工程は、ChemicalReviews 7 5、241(1975)記載の方法などを参考にするこ とができる。ジアゾ化剤としては、亜硝酸ナトリウムの 希塩酸水溶液、亜硝酸イソペンチルまたはニトロシル硫 酸などを使用することができる。

【0049】本発明のアゾ化合物の製造に用いられるカ ップリング成分となるピリジンは、特開昭51-836 31、特開昭49-74718、特公52-46230

【0050】一般式(1)で表されるアゾ化合物の具体 例を以下に示すが、本発明は、これらによって限定され ない。

[0051]

【表 1 】

[0052]

【表2】

$$\frac{Z}{S}$$
 $\frac{H_3C}{N=N-N}$ $\frac{CONH_2}{H}$ $\frac{H}{R_3}$ $\frac{Z}{R_1}$ $\frac{Z}{R_1}$ $\frac{Z}{R_2}$ $\frac{Z}{R_1}$ $\frac{Z}{R_3}$ $\frac{Z}{R_4}$ $\frac{Z}{R_5}$ $\frac{Z}{R_5}$

8
$$N_s$$
 $-C_8H_{17}$ $-C_8H_1$

[0053]

きませる。
$$H_3C$$
 H_1 H_3 H_3C H_3C

[0054]

色索	R ₁	R ₃	R₄	R ₅	R ₆
1 9		-C ₈ H ₁₇	SO ₂ CH ₃	СНа	н
2 0	{	C ₈ H ₁₇	сосна	СН₃	н
2 1	-C ₈ H ₁₇	C _B H ₁₇	н	COOE	CN
2 2	–€_So₃K	- (_)∽so₃k	н	соон	н
23	H ₃ C CH ₃	H ₃ C CH ₃	~S	СНа	н
24	(C _B H ₁₇	^f C ₈ H ₁₇	SO ₂ CH₃	н	н

		R_1					
色素	R _t	R ₃	R ₄	R ₅	A ₆		
2 5	C₂H₅ C₂H₅	C ₂ H ₅	н	н	CN		
2 6	CI	CI	н	н	соон		
27	SO2NH	Ph SO,NHPh	н	СНз	CN		
28			H ₃ H	F	CN		
29	-\(\)	≯H _a Ph	[†] C₄H ₉	Ph	H		
30	H ² C	H ² C	H ₂ C	н	н		

[0056]

【表 6】

[0057]

【0058】本発明の化合物の用途としては、色素成分としての着色組成物、とりわけ画像、特にカラー画像を形成するための画像形成材料が挙げられる。具体的には、インクジェット方式記録材料を始めとして、感熱転写型画像記録材料、感圧記録材料、電子写真方式を用いる記録材料、転写式ハロゲン化銀感光材料、印刷インク、記録ペン等があり、好ましくはインクジェット方式 40記録材料、感熱転写型画像記録材料、電子写真方式を用いる記録材料であり、更に好ましくはインクジェット方式記録材料であり、更に好ましくはインクジェット方式記録材料である。また、米国特許4,808,501号、特開平6-35182号などに記載されているLCDやCCDなどの固体撮像素子で用いられるカラーフィルター、各種繊維の染色の為の染色液にも適用できる。

【0059】本発明の化合物は、その用途に適した溶解性、分散性、熱移動性など必要な物性に応じて、置換基を調整して使用する。また、本発明の化合物の使用形態は、溶解、乳化分散、更には固体分散でも使用できる。

【0060】[インクジェット記録用インク]インクジェ ット記録用インクは、親油性媒体や水性媒体中に本発明 の化合物を溶解及び/又は分散させることによって作製 することができる。好ましくは、水性媒体を用いる場合 である。必要に応じてその他の添加剤を、本発明の効果 を害しない範囲内において含有される。その他の添加剤 としては、例えば、乾燥防止剤(湿潤剤)、褪色防止 剤、乳化安定剤、浸透促進剤、紫外線吸収剤、防腐剤。 防徵剤、pH調整剤、表面張力調整剤、消泡剤、粘度調 整剤、分散剤、分散安定剤、防錆剤、キレート剤等の公 知の添加剤が挙げられる。これらの各種添加剤は、水溶 性インクの場合にはインク液に直接添加する。油溶性染 料を分散物の形で用いる場合には、染料分散物の調製後 分散物に添加するのが一般的であるが、調製時に油相ま たは水相に添加してもよい。前記乾燥防止剤はインクジ エット記録方式に用いるノズルのインク噴射口において 50 該インクジェット用インクが乾燥することによる目詰ま

りを防止する目的で好適に使用される。

【0061】前記乾燥防止剤としては、水より蒸気圧の 低い水溶性有機溶剤が好ましい。具体的な例としてはエ チレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレン グリコール、ポリエチレングリコール、チオジグリコー ル、ジチオジグリコール、2ーメチルー1、3ープロパ ンジオール、1,2,6-ヘキサントリオール、アセチ レングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプ ロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリ コールモノメチル (又はエチル) エーテル、ジエチレン 10 グリコールモノメチル (又はエチル) エーテル、トリエ チレングリコールモノエチル (又はブチル) エーテル等 の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2-ピロ リドン、N-メチルー2-ピロリドン、1,3-ジメチ ルー2ーイミダゾリジノン、N-エチルモルホリン等の 複素環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3-ス ルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジ エタノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体が挙げ られる。これらのうちグリセリン、ジエチレングリコー ル等の多価アルコールがより好ましい。また上記の乾燥 20 防止剤は単独で用いても良いし2種以上併用しても良 い。これらの乾燥防止剤はインク中に10~50質量% 含有することが好ましい。

【0062】前記浸透促進剤は、インクジェット用イン クを紙により良く浸透させる目的で好適に使用される。 前記浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノー ル、ブタノール、ジ(トリ)エチレングリコールモノブ チルエーテル、1,2-ヘキサンジオール等のアルコー ル類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウム やノニオン性界面活性剤等を用いることができる。これ 30 らはインク中に5~30質量%含有すれば通常充分な効 果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起 こさない添加量の範囲で使用するのが好ましい。

【0063】前記紫外線吸収剤は、画像の保存性を向上 させる目的で使用される。前記紫外線吸収剤としては特 開昭58-185677号公報、同61-190537 号公報、特開平2-782号公報、同5-197075 号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾ トリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、 特開平5-194483号公報、米国特許第32144 40 63号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭 48-30492号公報、同56-21141号公報、 特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系 化合物、特開平4-298503号公報、同8-534 27号公報、同8-239368号公報、同10-18 2621号公報、特表平8-501291号公報等に記 載されたトリアジン系化合物、リサーチディスクロージ ャーNo. 24239号に記載された化合物やスチルベ ン系、ベンズオキサゾール系化合物に代表される紫外線 を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も 50 るSURFYNOLS (AirProducts&Ch

用いることができる。

【0064】前記褪色防止剤は、画像の保存性を向上さ せる目的で使用される。前記褪色防止剤としては、各種 の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することが できる。有機の褪色防止剤としてはハイドロキノン類、 アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、 フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、ク ロマン類、アルコキシアニリン類、ヘテロ環類などがあ り、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがあ る。より具体的にはリサーチディスクロージャーNo. 17643の第VIIの I ないし J 項、同No. 1516 2、同No. 18716の650頁左欄、同No. 36 544の527頁、同No. 307105の872頁、 同No. 15162に引用された特許に記載された化合 物や特開昭62-215272号公報の127頁~13 7頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に 含まれる化合物を使用することができる。

【0065】前記防黴剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウ ム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオンー 1-オキシド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルエステ ル、1,2ーベンズイソチアゾリン-3ーオンおよびそ の塩等が挙げられる。これらはインク中に 0.02~ 1.00質量%使用するのが好ましい。

【0066】前記pH調整剤としては前記中和剤(有機 塩基、無機アルカリ)を用いることができる。前記pH 調整剤はインクジェット用インクの保存安定性を向上さ せる目的で、該インクジェット用インクがpH6~10 と夏用に添加するのが好ましく、pH7~10となるよ うに添加するのがより好ましい。

【0067】前記表面張力調整剤としてはノニオン、カ チオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。尚、 本発明のインクジェット用インクの表面張力は20~6 0mN/mが好ましい。さらに $25\sim45mN/m$ が好 ましい。また本発明のインクジェット用インクの粘度は 30mPa・s以下が好ましい。更に20mPa・s以 下に調整することがより好ましい。界面活性剤の例とし ては、脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベ ンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸 塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エス テル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリ オキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等のアニオン系 界面活性剤や、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、 ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキ シエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステ ル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポ リオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エ ステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポ リマー等のノニオン系界面活性剤が好ましい。また、ア セチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であ

emicals社)も好ましく用いられる。また、N, NージメチルーNーアルキルアミンオキシドのようなア ミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、 特開昭59-157,636号の第(37)~(38)頁、リサ ーチ・ディスクロージャーNo. 308119(198 9年)記載の界面活性剤として挙げたものも使うことが できる。

【0068】前記消泡剤としては、フッ素系、シリコー ン系化合物やEDTAに代表されるキレート剤等も必要 に応じて使用することができる。

【0069】本発明のマゼンタ化合物を水性媒体に分散 させる場合は、特開平11-286637号、特願平2000-78491 号、同2000-80259号、同2000-62370号のように化合物と 油溶性ポリマーとを含有する着色微粒子を水性媒体に分 散したり、特願平2000-78454号、同2000-78491号、同20 00-203856号, 同2000-203857号のように高沸点有機溶媒 に溶解した本発明の化合物を水性媒体中に分散すること が好ましい。本発明の化合物を水性媒体に分散させる場 合の具体的な方法,使用する油溶性ポリマー、高沸点有 機溶剤、添加剤及びそれらの使用量は、前記特許に記載 20 されたものを好ましく使用することができる。あるい は、前記アゾ化合物を固体のまま微粒子状態に分散して もよい。分散時には、分散剤や界面活性剤を使用するこ とができる。

【0070】分散装置としては、簡単なスターラーやイ ンペラー攪拌方式、インライン攪拌方式、ミル方式(例 えば、コロイドミル、ボールミル、サンドミル、アトラ イター、ロールミル、アジテーターミル等)、超音波方 式、高圧乳化分散方式(高圧ホモジナイザー;具体的な ルイダイザー、DeBEE2000等)を使用すること ができる。上記のインクジェット記録用インクの調製方 法については、先述の特許以外にも特開平5-1484 36号、同5-295312号、同7-97541号、 同7-82515号、同7-118584号、特開平1 1-286637号、特願2000-87539号の各 公報に詳細が記載されていて、本発明のインクジェット 記録用インクの調製にも利用できる。

【0071】前記水性媒体は、水を主成分とし、所望に より、水混和性有機溶剤を添加した混合物を用いること 40 ができる。前記水混和性有機溶剤の例には、アルコール (例えば、メタノール、エタノール、n-プロパノー ル、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、 sec-ブタノール、t-ブタノール、ペンタノール、 ヘキサノール、シクロヘキサノール、ベンジルアルコー ル)、多価アルコール類(例えば、エチレングリコー ル、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、 ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプ ロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ブチ レングリコール、ヘキサンジオール、ペンタンジオー

ル、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリコー ル)、グリコール誘導体(例えば、エチレングリコール モノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエ ーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエ チレングルコールモノメチルエーテル、ジエチレングリ コールモノブチルエーテル、プロピレングリコールモノ メチルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエー テル、ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、ト リエチレングリコールモノメチルエーテル、エチレング 10 リコールジアセテート、エチレングリコールモノメチル エーテルアセテート、トリエチレングリコールモノメチ ルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテ ル、エチレングリコールモノフェニルエーテル)、アミ ン(例えば、エタノールアミン、ジエタノールアミン、 トリエタノールアミン、N-メチルジエタノールアミ ン、N-エチルジエタノールアミン、モルホリン、N-エチルモルホリン、エチレンジアミン、ジエチレントリ アミン、トリエチレンテトラミン、ポリエチレンイミ ン、テトラメチルプロピレンジアミン)及びその他の極 性溶媒(例えば、ホルムアミド、N, Nージメチルホル ムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルス ルホキシド、スルホラン、2-ピロリドン、N-メチル -2-ピロリドン、N-ビニル-2-ピロリドン、2-オキサゾリドン、1、3-ジメチル-2-イミダゾリジ ノン、アセトニトリル、アセトン)が含まれる。尚、前 記水混和性有機溶剤は、二種類以上を併用してもよい。 【0072】本発明のインクジェット記録用インク10 0質量部中は、本発明のアゾ染料を0.2~10質量部 含有するのが好ましい。また、本発明のインクジェット 市販装置としてはゴーリンホモジナイザー、マイクロフ 30 用インクには、前記アゾ染料とともに、他の着色剤を併 用してもよい。2種類以上の着色剤を併用する場合は、 全着色剤の含有量の合計が前記範囲となっているのが好 ましい。

> 【0073】本発明のインクジェット記録用インクは、 単色の画像形成のみならず、フルカラーの画像形成に用 いることができる。フルカラー画像を形成するために、 シアン色調インク、及びイエロー色調インクを用いるこ とができ、また、色調を整えるために、更にブラック色 調インクを用いてもよい。また、マゼンタ色調インク は、本発明のマゼンタ化合物以外にも他のマゼンタ染料 を併用してもよい。

【0074】適用できるイエロー染料としては、任意の ものを使用する事が出来る。例えばカップリング成分 (以降カプラー成分と呼ぶ) としてフェノール類、ナフ トール類、アニリン類、ピラゾロンやピリドン等のよう なヘテロ環類、開鎖型活性メチレン化合物類、などを有 するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカプラ 一成分として開鎖型活性メチレン化合物類などを有する アゾメチン染料;例えばベンジリデン染料やモノメチン 50 オキソノール染料等のようなメチン染料;例えばナフト

キノン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染 料などがあり、これ以外の染料種としてはキノフタロン 染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリ ジノン染料等を挙げることができる。

【0075】併用できるマゼンタ染料としては、任意の ものを使用する事が出来る。例えばカプラー成分として フェノール類、ナフトール類、アニリン類などを有する アリールもしくはヘテリルアゾ染料:例えばカプラー成 分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類などを 有するアゾメチン染料;例えばアリーリデン染料、スチ 10 リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料、オキソノ ール染料などのようなメチン染料;ジフェニルメタン染 料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料などのよ うなカルボニウム染料、例えばナフトキノン、アントラ キノン、アントラピリドンなどのようなキノン染料、例 えばジオキサジン染料等のような縮合多環染料等を挙げ ることができる。また、本発明の色素を2種以上併用し てもよい。

【0076】適用できるシアン染料としては、任意のも のを使用する事が出来る。例えばカプラー成分としてフ エノール類、ナフトール類、アニリン類などを有するア リールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカプラー成分 としてフェノール類、ナフトール類、ピロロトリアゾー ルのようなヘテロ環類などを有するアゾメチン染料;シ アニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料など のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリ フェニルメタン染料、キサンテン染料などのようなカル ボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染 料; インジゴ・チオインジゴ染料などを挙げることが できる。前記の各染料は、クロモフォアの一部が解離し て初めてイエロー、マゼンタ、シアンの各色を呈するも のであっても良く、その場合のカウンターカチオンはア ルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンで あってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩の ような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれら を部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。 適用できる黒色材としては、ジスアゾ、トリスアゾ、テ トラアゾ染料のほか、カーボンブラックの分散体を挙げ ることができる。

【0077】 [インクジェット記録方法] 本発明のイン 40 クジェット記録方法は、前記インクジェット記録用イン クにエネルギーを供与して、公知の受像材料、即ち普通 紙、樹脂コート紙、例えば特開平8-169172号公 報、同8-27693号公報、同2-276670号公 報、同7-276789号公報、同9-323475号 公報、特開昭62-238783号公報、特開平10-153989号公報、同10-217473号公報、同 10-235995号公報、同10-337947号公 報、同10-217597号公報、同10-33794

ィルム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器 等に画像を形成する。

【0078】画像を形成する際に、光沢性や耐水性を与 えたり耐候性を改善する目的からポリマーラテックス化 合物を併用してもよい。ラテックス化合物を受像材料に 付与する時期については、着色剤を付与する前であって も、後であっても、また同時であってもよく、したがっ て添加する場所も受像紙中であっても、インク中であっ てもよく、あるいはポリマーラテックス単独の液状物と して使用しても良い。具体的には、特願2000-363090、 同2000-315231、同2000-354380、同2000-343944、同200 0-268952、同2000-299465、同2000-297365に記載された 方法を好ましく用いることができる。

【0079】本発明のインクを用いてインクジェットプ リント用の記録紙及び記録フィルムについて説明する。 記録紙及び記録フィルムにおける支持体は、LBKP、 NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TM P、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP 等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来公知の顔 料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力 増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等 の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。これ らの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシート のいずれであってもよく、支持体の厚みは10~250 μ m、坪量は10~250g/m²が望ましい。支持体 には、そのままインク受容層及びバックコート層を設け てもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイ ズプレスやアンカーコート層を設けた後、インク受容層 及びバックコート層を設けてもよい。更に支持体には、 マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー 等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。 本発明では支持体としては、両面をポリオレフィン (例 えば、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレ フタレート、ポリブテン及びそれらのコポリマー) でラ ミネートした紙及びプラスチックフィルムがより好まし く用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料 (例え ば、酸化チタン、酸化亜鉛) 又は色味付け染料 (例え ば、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム) を添加す ることが好ましい。

【0080】支持体上に設けられるインク受容層には、 顔料や水性バインダーが含有される。顔料としては、白 色顔料が好ましく、白色顔料としては、炭酸カルシウ ム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シ リカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カル シウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼ オライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタ ン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の白色無機顔料、スチレン系 ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミ ン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。インク受容層に含 7号公報等に記載されているインクジェット専用紙、フ 50 有される白色顔料としては、多孔性無機顔料が好まし

く、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好適で ある。合成非晶質シリカは、乾式製造法によって得られ る無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸の いずれも使用可能であるが、特に含水珪酸を使用するこ とが望ましい。

【0081】インク受容層に含有される水性バインダー としては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリ ビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カ ゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒド ロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリ 10 アルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導 体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、 アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられ る。これらの水性バインダーは単独又は2種以上併用し て用いることができる。本発明においては、これらの中 でも特にポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビ ニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の 耐剥離性の点で好適である。インク受容層は、顔料及び 水性結着剤の他に媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、界 面活性剤、その他の添加剤を含有することができる。

【0082】インク受容層中に添加する媒染剤は、不動 化されていることが好ましい。そのためには、ポリマー 媒染剤が好ましく用いられる。ポリマー媒染剤について は、特開昭48-28325号、同54-74430 号、同54-124726号、同55-22766号、 同55-142339号、同60-23850号、同6 0-23851号、同60-23852号、同60-2 3853号、同60-57836号、同60-6064 3号、同60-118834号、同60-122940 号、同60-122941号、同60-122942 号、同60-235134号、特開平1-161236 号の各公報、米国特許2484430号、同25485 64号、同3148061号、同3309690号、同 4115124号、同4124386号、同41938 00号、同4273853号、同4282305号、同 4450224号の各明細書に記載がある。特開平1-161236号公報の212~215頁に記載のポリマ 一媒染剤を含有する受像材料が特に好ましい。同公報記 載のポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得 られ、かつ画像の耐光性が改善される。

【0083】前記耐水化剤は、画像の耐水化に有効であ り、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望 ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミド ポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、 ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムク ロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイ ダルシリカ等が挙げられ、これらのカチオン樹脂の中で 特にポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが好適で ある。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層 の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、特に3 50 ~10質量%であることが好ましい。

20

40

【0084】前記耐光性向上剤としては、硫酸亜鉛、酸 化亜鉛、ヒンダードアミン系酸化防止剤、ベンゾフェノ ン系やベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が挙げら れる。これらの中で特に硫酸亜鉛が好適である。

【0085】前記界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良 剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能す る。界面活性剤については、特開昭62-173463 号、同62-183457号の各公報に記載がある。界 面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよ い。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好まし い。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性 剤、オイル状フッ素系化合物 (例えば、フッ素油) 及び 固体状フッ素化合物樹脂(例えば、四フッ化エチレン樹 脂)が含まれる。有機フルオロ化合物については、特公 昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-2 0994号、同62-135826号の各公報に記載が ある。その他のインク受容層に添加される添加剤として は、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、 防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられ る。尚、インク受容層は1層でも2層でもよい。

【0086】記録紙及び記録フィルムには、バックコー ト層を設けることもでき、この層に添加可能な成分とし ては、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が挙げ られる。バックコート層に含有される白色顔料として は、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウ ム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウ ム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サ チンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カ 30 ルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロ イダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水 酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、 加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシ ウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメ ント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレ ン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有 機顔料等が挙げられる。

【0087】バックコート層に含有される水性バインダ ーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレ ン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シ ラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオ ン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチル セルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニル ピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテ ックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が 挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分 としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐 剤、耐水化剤等が挙げられる。

【0088】インクジェット記録紙及び記録フィルムの 構成層 (バックコート層を含む) には、ポリマーラテッ

クスを添加してもよい。ポリマーラテックスは、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。ポリマーラテックスについては、特開昭62−245258号、同62−1316648号、同62−110066号の各公報に記載がある。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリマーラテックスを媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止できる。また、ガラス転移温度が高いポリマーラテックスをバックコート層に添加しても、カールを防止できる。

【0089】本発明のインクはインクジェットの記録方式に制限はなく、公知の方式、例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して、放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット方式等に用いられる。インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0090]

【実施例】以下に本発明の実施例について説明するが、本発明はこれらにより限定されるものでない。 実施例 1

(例示化合物5の合成) 5-アミノー2-エチルチオー 1, 3, 4-チアジアゾール0. 1g(0.6mmo 1)、酢酸0.4ml、プロピオン酸0.6mlを内温 30 0℃以下で攪拌し、45%ニトロシル硫酸0.19g (0.66mmol)を添加した。そのまま30分間攪 拌してジアゾニウム塩を調製した。別のフラスコへ2, 6ービスー(4'ーオクチルアニリノ)-3ーシアノー 4-メチルピリジン0.26g(0.5mmol)に酢 酸ナトリウム 0.8g、DMF 4.5ml、酢酸エチル 2mlを加えて攪拌し、内温0℃以下に冷却した。この 溶液に、別途調製しておいた上記ジアゾニウム塩を加え た。ジアゾニウム塩添加後、さらにその反応液をそのま ま1時間反応させた後、飽和食塩水30mlを加え、析 40 出した例示化合物5を吸引ろ過し、単離した。さらにこ の粗結晶をアセトニトリル溶媒で再結晶した。収量 0. 2g、収率5.7%、 λ max=5.1.7nm (DMF) 、 ϵ =41300, m/Z (FABMS; posi) = 69

【0091】実施例2

(例示化合物8の合成) 5-アミノ-4-シアノ-3-メチルーイソチアゾール0.084g(0.6mmol)、酢酸0.4ml、プロピオン酸0.6mlを内温0℃以下で攪拌し、45%ニトロシル硫酸0.19g

(0.66 mmol)を添加した。そのまま30分間攪拌してジアゾニウム塩を調製した。別のフラスコに2、6ービスー(4ーオクチルアニリノ)ー3ーカルバモイルー4ーメチルピリジン0.27g(0.5 mmol) に酢酸ナトリウム0.8g、DMF4.5 ml、酢酸エチル2 mlを加えて攪拌し、内温0℃以下に冷却した。この溶液に、別途調製しておいた上記ジアゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加後、さらにその反応液をそのまま1時間反応させた後、飽和食塩水30 mlを加え、析出した例示化合物8を吸引ろ過し、単離した。さらにこの粗結晶をメタノール溶媒で再結晶した。収量0.19g、収率55%、 λ max=563 nm(DMF)、 ϵ =47700。m/Z(FABMS;posi)=693。

【0092】実施例3

(例示化合物13の合成) 2-アミノー5-カルボエト キシー3ーシアノー4ーメチルチオフェン0.44g (2.1mmol)、酢酸2.8ml、プロピオン酸 4. 2 m l を内温 0 ℃以下で攪拌し、45%ニトロシル 硫酸 0.64g(2.3mmol)を添加した。そのま ま30分間攪拌してジアゾニウム塩を調製した。別のフ ラスコに2,6ービスー(4ーオクチルアニリノ)-4 ーメチルピリジン1g (2mmol)にN,N-ジメチルア セトアミド4m1、ピコリン2m1を加えて攪拌し、内 温0℃以下に冷却した。この溶液に、別途調製しておい た上記ジアゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加 後、さらにその反応液をそのまま1時間反応させた後、 飽和食塩水を加え、析出した例示化合物13を吸引ろ過 し、単離した。さらにこの粗結晶をアセトニトリル溶媒 で再結晶した。収量1. 4g、収率97%、 λ max = 5 92 nm (DMF) $\epsilon = 40000$ m/Z (FAB $MS : posi) = 722_{o}$

【0093】実施例4

(例示化合物14の合成) 5-アミノー4-シアノー3 ーメチルーイソチアゾール O. 25g (1.8mm o 1)、酢酸1.2ml、プロピオン酸1.8mlを内温 0℃以下で攪拌し、45%ニトロシル硫酸0.6g (1.98mmol)を添加した。そのまま30分間攪 拌してジアゾニウム塩を調製した。別のフラスコに2, 6ービスー(2', 4', 6'ートリメチルアニリノ) -3-9アノー4-メチルピリジン0.54g(1.5)mmol) に酢酸ナトリウム2.4g、DMF13.5 ml、酢酸エチル6mlを加えて攪拌し、内温0℃以下 に冷却した。この溶液に、別途調製しておいた上記ジア ゾニウム塩を加えた。ジアゾニウム塩添加後、さらにそ の反応液をそのまま2時間反応させた後、飽和食塩水3 0mlを加え、析出した例示化合物14を吸引ろ過し、 単離した。さらにこの粗結晶をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製した。収 50 畳 0.05g、収率55%、λmax=529nm (DM

して、インク液Aを調製した。

34

m、直径47mmのミクロフィルターを用いて加圧濾過

5質量部

*で加熱しながら1時間撹拌した後、平均孔径0.8μ

F) $_{0}$ m/Z (FABMS; nega) = 509.

【0094】実施例5

(インクジェット用インク) 下記の成分を30~40℃*

ーインク液Aの組成ー

例示化合物 2 ジエチレングリコール テトラエチレングルコールモノブチルエーテル グリセリン ジエタノールアミン 水

9質量部 9質量部 7質量部 1質量部 70質量部

【0095】前記アゾ化合物を、下記表8に示すように 化合物を変更した以外は、インク液Aと同様にして、イ ンク液B~Dを調製した。比較例として、比較化合物1 ~4(比較化合物4はEP1066341号公開明細書記載の化 合物)を用いて上記と同様にインク液E~Hを調製し た。

[0096]

【化10】

【0097】(画像記録及び評価)インク液A~Hを用 いて、インクジェットプリンター (PM-700C、セ イコーエプソン(株)製)で、フォト光沢紙(富士写真 フイルム (株) 製インクジェットペーパー、スーパーフ オトグレード) に画像を記録した。得られた画像につい て、色相と光堅牢性を評価した。色相については、目視 にて最良、良好及び不良の3段階で評価した。〇は色相 が最良;△は良好であったことを示し、×は色相が不良 であったことを示す。光堅牢性については、記録した直 20 後の画像濃度Ciを測定した後、ウェザーメーター (ア トラスC. 165) を用いて、画像にキセノン光 (8万 5千ルクス)を7日間照射した後、再び画像濃度Cfを 測定し、キセノン光照射前後の画像濃度の差から色素残 存率({(Ci-Cf)/Ci}×100%)を算出 し、評価した。画像濃度は反射濃度計(X-Rite3 10TR) を用いて測定した。色素残存率は、反射濃度 が1、1.5、及び2.0の3点で測定した。いずれの 濃度においても色素残存率が80%以上の場合を○、2 点が80%未満の場合を△、すべての濃度で80%未満 30 の場合を×として示した。耐オゾンガス性については、 記録した直後の画像を、オゾンガス濃度が0.5ppm に設定されたボックス内に24時間放置し、オゾンガス 下放置前後の画像濃度を反射濃度計(X-Rite31 OTR)を用いて測定し、色素残存率として評価した。 尚、前記反射濃度は、1、1.5及び2.0の3点で測 定した。ボックス内のオゾンガス濃度は、APPLIC S製オゾンガスモニター(モデル:OZG-EM-0 1)を用いて設定した。何れの濃度でも色素残存率が7 0%以上の場合を○、1又は2点が70%未満を△、全 ての濃度で70%未満の場合を×として、三段階で評価 した。上記の各評価項目を表8に示す。

[0098]

【表8】

インク液	化合物	色相	光堅牢性	耐オゾン ガス性	
Α	例示化合物 2	0	0	0	本兇明
В	例示化合物3	0	0	0	本発明
С	例示化合物10	0	0	0	本発明
D	例示化合物 18	0	0	0	本発明
Е	比較化合物 1	Δ~0	×	×	比較例
F	比較化合物 2	×~∆	Δ	×	比較例
G	比較化合物3	Δ	Δ	Δ	比較例
H	比較化合物 4	Δ~0	Δ	×	比較例

【0099】表8に示すように、インク液A~Dから得られたマゼンタ画像は、インク液E~Hから得られたマ 10ゼンタ画像よりも色相、光堅牢性、耐オゾンガス性に対して優れている。

【0100】更に、インク液A~Dを用いて、インクジェットプリンター(PM-700C、セイコーエプソン(株)製)により、スーパーファイン専用光沢紙(MJA4S3P、セイコーエプソン(株)製)に画像を記録した。得られた画像の色相と光堅牢性を評価したところ、いずれも表8と同様の結果が得られた。

【0101】実施例6

(乳化分散インク)

試料101の作製

アゾ化合物(具体的化合物例5;油溶性染料)5.63 g、ジオクチルスルホコハク酸ナトリウム 7. 04g を、高沸点有機溶媒(s-2)4.22g、高沸点有機 溶媒(s-11) 5. 63g及び酢酸エチル50ml中 に70℃にて溶解させた。この溶液中に500mlの脱 イオン水をマグネチックスターラーで撹拌しながら添加 し、水中油滴型の粗粒分散物を作製した。次にこの粗粒 分散物を、マイクロフルイダイザー (MICROFLU IDEX INC) にて600barの圧力で5回通過 30 させることで微粒子化を行った。更にでき上がった乳化 物をロータリーエバポレーターにて酢酸エチルの臭気が 無くなるまで脱溶媒を行った。こうして得られた疎水性 染料の微細乳化物に、ジエチレングリコール140g、 グリセリン50g、SURFYNOL465 (AirP roducts&Chemicals社) 7g、脱イオ ン水900mlを添加してインクを作製した。

【0102】試料102~105の作製

試料101のアゾ化合物(例示化合物5)を下記表9の アゾ化合物に変更した以外は、試料101と同様に試料 40 102~105を作製した。

【0103】(画像記録及び評価)インク試料101~105及び比較試料について下記評価を行った。表9において、「色相」、「紙依存性」、「耐水性」及び「耐光性」は、各インクジェット用インクを、インクジェットプリンター(EPSON(株)社製:PM-700C)でフォト光沢紙(富士写真フイルム(株)製:インクジェットペーパー、フォトグレード)に画像を記録した後で評価したものである。

【0104】 <色相>記録した画像の390~730n 50

m領域のインターバル10nmによる反射スペクトルを 測定し、これをCIE L*a*b*色空間系に基づい て、a*、b*を算出した。マゼンタとして好ましい色 相を下記のように定義した。

【0105】好ましいa*:76以上、

好ましいb*:-30以上0以下

A: a *、b * ともに好ましい領域

B: a *、b * の一方のみ好ましい領域

C: a *、b *のいずれも好ましい領域外

【0106】<紙依存性>前記フォト光沢紙に形成した 画像と、別途にPPC用普通紙に形成した画像との色相 20 を比較し、両画像間の差が小さい場合をA(良好)、両 画像間の差が大きい場合をB(不良)として、二段階で 評価した。

【0107】<耐水性>前記画像を形成したフォト光沢 紙を、1時間室温乾燥した後、30秒間水に浸漬し、室温にて自然乾燥させ、滲みを観察した。滲みが無いものをA、滲みが僅かに生じたものをB、滲みが多いものを Cとして、三段階で評価した。

【0108】<耐光性>前記画像を形成したフォト光沢紙に、ウェザーメーター(アトラスC. I 65)を用いて、キセノン光(850001x)を3日間照射し、キセノン照射前後の画像濃度を反射濃度計(X-Rite310TR)を用いて測定し、色素残存率として評価した。尚、前記反射濃度は、1、1. 5及び2. 0の3点で測定した。何れの濃度でも色素残存率が70%以上の場合をA、1又は2点が70%未満をB、全ての濃度で70%未満の場合をCとして、三段階で評価した。

【0109】<耐オゾンガス性>前記画像を形成したフォト光沢紙を、実施例5の水性インクにおいて行った同様の測定及び評価をした。

[0110]

【化11】

*【0111】 【表9】

比較化合物 5

10

S-2

*

試料	化合物	色相	紙依存性	耐水性	耐光性	耐オソン ガス性
101	例示化合物5	Α	Α	Α	Α	Α
102	例示化合物 6	Α	Α	Α	Α	A
103	例示化合物 8	Α	Α	Α	Α	Α
104	例示化合物13	Α	Α	Α	Α	Α
105	例示化合物17	Α	Α	Α	Α	Α
106	比較化合物 5	В	В	8	В	С
107	比較化合物 6	С	В	В	8	С

【0112】表9から明らかなように、本発明のインクジェット用インクは色相に優れ、紙依存性が小さく、耐水性、耐光性、耐オゾンガス性に優れている。

【0113】実施例7

実施例6で作製した同じインクを、インクジェットプリンターBJ-F850 (CANON社製) のカートリッジに詰め、同機にて同社のフォト光沢紙GP-301に 画像をプリントし、実施例5と同様な評価を行ったとこ※ ※ろ、実施例5と同様な結果が得られた。

[0114]

【発明の効果】本発明の新規なアゾ化合物は、三原色の 30 色素として色相、色再現性に優れた吸収特性を有する。 また本発明の化合物を含有する画像形成材料は光、熱、 湿度および環境中の酸化性ガスに対して十分な堅牢性を 有する。

フロントページの続き

Fターム(参考) 2C056 EA13 FC02

2H086 BA55

4J039 BC40 BC51 BC55 BC74 BC75

BC76 BC77 BC79 BE02 CA06

EA15 EA35 EA37 EA38 EA40

GA24